

Renforcement des conditions de prescription et de délivrance des spécialités à base de valproate et dérivés (dépakine et génériques, dépakote, dépamide, micropakine) du fait des risques liés à leur utilisation pendant la grossesse.

6 septembre 2018 - Ces conditions de prescription et de délivrance pour les spécialités à base de valproate et dérivés s'appliquent aux filles, adolescentes, femmes en âge de procréer et femmes enceintes.

Les 4 documents de minimisation des risques mis en place dans ce contexte sont téléchargeables ci-dessous :

Pour les médecins spécialistes (neurologues, psychiatres et pédiatres)

- [Guide à destination des médecins prescripteurs](#) (06/09/2018) : il fournit des informations sur les risques tératogènes et neuro-développementaux associés à l'utilisation du valproate pendant la grossesse et les actions à mettre en place pour réduire les risques pour les patientes.
- [Formulaire d'accord de soins pour le traitement des patientes par valproate](#) (06/09/2018) : à compléter et signer par le médecin spécialiste et la patiente (ou son représentant), au moment de l'initiation du traitement par valproate, ainsi que lors de chaque réévaluation du traitement par valproate (au minimum 1 fois par an), lorsqu'elle envisage une grossesse et en cas de survenue d'une grossesse en cours de traitement.

Pour les patientes

- [Une brochure d'information destinée aux filles et aux femmes en âge d'avoir des enfants traitées par les spécialités à base de valproate](#) (06/09/2018)
- [Une carte patiente](#) (06/09/2018) : à donner à la patiente à chaque fois que le valproate est délivré.

Tous ces documents ainsi que le formulaire d'accord de soins doivent obligatoirement être fournis à la patiente.

Veillez trouver plus d'informations sur le site de l'ANSM [en cliquant ici](#).